

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 63 от 12 июля 2012 года.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата Зупрево 4%

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Зупрево 4% (Zuprevo 4%).
- 1.2. В 1,0 см³ препарата содержится 40 мг тилдипирозина.
- 1.3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого цвета.
- 1.4. Препарат выпускают расфасованным в стеклянные флаконы номинальным объемом 20 см³, 50 см³, 100 см³ и 250 см³.
- 1.5. Препарат хранят в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С.
- 1.6. Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакон с препаратом хранят в течение 28 дней.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Тилдипирозин представляет собой полусинтетический макролид с 16-членным циклом. Данное соединение отличается от многих других макролидов тем, что оно имеет большую длительность действия. Макролиды ингибируют биосинтез основных белков путем селективного связывания с бактериальной рибосомной РНК и действуют путем блокировки удлинения пептидной цепи.

2.2. Спектр противомикробной активности тилдипирозина включает: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* и *Haemophilus parasuis*. In vitro эффект тилдипирозина является бактериостатическим в отношении *Pasteurella multocida* и *Bordetella bronchiseptica*, и бактерицидным в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Haemophilus parasuis*.

2.3. После внутримышечного применения у свиней однократной дозы Зупрево 4% (4 мг/кг) Тилдипирозин абсорбируется в течение 23 мин (T_{max}) в плазме на уровне 0,895 мкг/мл.

При введении Зупрево 4% средние концентрации тилдипирозина в легких достигают максимального уровня 4,3 мкг/г в течение 24 часов и медленно снижаются в течение 17 дней после применения препарата, указывая на быструю абсорбцию в ткани-мишени.

После однократной инъекции Зупрево 4% длительность действия препарата составляет 17 дней.

2.4. Выводится тилдипирозин из организма животных преимущественно с мочой и фекалиями.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Зупрево 4% применяют для лечения и профилактики респираторных заболеваний у свиней (актинобациллярной плевропневмонии, гемофилезного полисерозита, пастереллеза, бордетеллеза и атрофического ринита), вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тилдипирозину.

3.2. Препарат вводят свиньям внутримышечно в дозе 4 мг тилдипирозина/кг, что соответствует 1 см³ препарата на 10 кг массы животного, однократно.

3.3. В одно место вводиться не более 5 см³ препарата.

3.4. Рекомендуется лечить животных на ранних стадиях заболевания и оценивать реакцию на лечение в течение 2 - 3 дней после инъекции. Если клинические признаки заболевания персистируют или обостряются, лечение следует изменить с использованием другого антибиотика.

3.5. В месте инъекции препарата может возникнуть легкая припухлость, исчезающая самостоятельно в течение 1-6 дней.

3.6. Не применять для животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата.

3.7. Препарат нельзя применять с противомикробными средствами со сходным механизмом действия, например, с другими макролидами или линкозамидами.

3.8. Убой животных на мясо разрешается через 9 дней после последнего применения препарата.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. Тилдипирозин может вызвать сенсibilизацию при контакте с кожей человека. При случайном попадании препарата на кожу, следует промыть это место водой с мылом, при попадании в глаза – немедленно промыть глаза чистой водой.

4.3. При случайной самоинъекции, следует обратиться к врачу и показать ему упаковочный листок - вкладыш или этикетку препарата.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6. ПРЕДПРИЯТИЕ-ИЗГОТОВИТЕЛЬ

6.1. Изготовитель: «Интервет Интернэшнл Гмбх» (Intervet International GmbH) (Германия).

Инструкция подготовлена Представительством компании «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Нидерланды) в Республике Беларусь.

